

PLASTICIZED POLYLACTIC ACID COMPOSITION AND ITS MOLDED ITEM

Patent Number: JP8283557
Publication date: 1996-10-29
Inventor(s): MATSUI MASAO; KOSEKI HIDEKAZU
Applicant(s): SHIMADZU CORP
Requested Patent: ☐ JP8283557
Application Number: JP19950087152 19950412
Priority Number(s):
IPC Classification: C08L67/04 ; C08J5/00 ; C08K5/11
EC Classification:
Equivalents:

Abstract

PURPOSE: To obtain a plasticized polylactic acid compsn. which is excellent in softness, flexibility, and clarity and is hardly stained by plasticizer bleeding by mixing a polymer formed mainly from lactic acid with a specific aliph. polyester plasticizer.

CONSTITUTION: This compsn. is prepd. by compounding 99-50wt. % polymer formed mainly from lactic acid with 1-50wt. % aliph. polyester plasticizer formed mainly from an aliph dicarboxylic acid and a linear diol. The compounding ratio of the polymer to the plasticizer can be widely changed, providing compsns. plasticized to various degrees according to the purposes or applications. When the plasticizer has a high affinity the polymer, a molded item having softness, impact strength, and clarity is obt'd. and the surface staining due to plasticizer bleeding can be prevented.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

(19)日本国特許庁 (J P)

(12) 公 開 特 許 公 報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-283557

(43)公開日 平成8年(1996)10月29日

(51)Int.Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	F I	技術表示箇所
C 0 8 L 67/04	K J V		C 0 8 L 67/04	K J V
C 0 8 J 5/00	C F D		C 0 8 J 5/00	C F D
C 0 8 K 5/11			C 0 8 K 5/11	

審査請求 未請求 請求項の数4 O L (全 6 頁)

(21)出願番号	特願平7-87152	(71)出願人	000001993 株式会社島津製作所 京都府京都市中京区西ノ京桑原町1番地
(22)出願日	平成7年(1995)4月12日	(72)発明者	松井 雅男 京都市中京区西ノ京桑原町1番地 株式会 社島津製作所三条工場内
		(72)発明者	小関 英一 京都市中京区西ノ京桑原町1番地 株式会 社島津製作所三条工場内
		(74)代理人	弁理士 西岡 義明

(54)【発明の名称】 可塑化されたポリ乳酸組成物及びその成型品

(57)【要約】

【目的】 結晶性を抑制し、目的や用途に応じた優れた耐衝撃性、柔軟性、生分解性、可撓性、透明性を有し、しかも可塑剤の浸出による表面汚れの少ない改良されたポリ乳酸組成物及びその成型品を提供する。

【構成】 乳酸を主成分とする重合体と、脂肪族ジカルボン酸及び鎖状分子ジオールを主成分とする脂肪族ポリエステルの可塑剤とから、可塑化されたポリ乳酸組成物を得る。また、母体ポリマー（乳酸を主成分とする重合体）（A）と可塑剤（B）との相互に近似性の高い成分を導入することにより、母体ポリマー（A）と可塑剤（B）との親和性を高めることができ、可塑剤が浸み出して組成物の表面を汚したり、成型品の透明性や光沢が損なうことがない。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 乳酸を主成分とする重合体(A)の中に、脂肪族ジカルボン酸及び鎖状分子ジオールを主成分とする脂肪族ポリエステルからなる可塑剤(B)が、重量比(A/B) 99/1乃至50/50の範囲で混合されていることを特徴とする可塑化されたポリ乳酸組成物。

【請求項2】 乳酸を主成分とする重合体が、ポリ乳酸に対して、脂肪族ジカルボン酸と鎖状分子ジオールとを成分とする脂肪族ポリエステルをブロック共重合したものである、請求項1記載の可塑化されたポリ乳酸組成物。

【請求項3】 乳酸を主成分とする重合体を構成する共重合成分である脂肪族ポリエステルが、可塑剤の主成分である脂肪族ポリエステルと同一のものである、請求項1記載の可塑化されたポリ乳酸組成物。

【請求項4】 請求項1～3記載の組成物からなる繊維、編物、織物、不織布、紙、フェルト、網、ロープ、フィルム、シート、板、棒、チューブ、多孔質成型品、各種容器、各種部品、その他の成型品。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【産業上の利用分野】 本発明は、可塑化された生分解性ポリ乳酸組成物及びその成型品に関する。

【0002】

【従来の技術】 生分解性又は自然環境下で分解するポリマーが、環境保護の見地から注目されている。特にポリ乳酸は、農産物を原料とするため資源的にも有利で、更に溶融成型性や耐熱性に優れているために最も期待されている。しかし、ポリ乳酸ホモポリマー(未変性品)は、結晶性が高く分子構造が剛直であるために、硬くてもろく、成型品が破損し易いという問題点がある。また、用途によっては、高い柔軟性が求められる。

【0003】 このため、従来から、第3成分を共重合したり混合して、柔軟性の強化や、もろさの改善が図られている。

【0004】

【発明が解決しようとする課題】 しかし、共重合法では結晶性の低下に伴う融点、耐熱性の低下という問題が生じる。他方、可塑剤の混合法では、可塑剤と母体であるポリ乳酸との親和性が低いため、可塑剤が表面に浸み出て表面を汚したり、成型品の透明性や光沢が損なわれるという問題がある。

【0005】 本発明の目的は、結晶性や耐熱性が過度に損なわれることなく、優れた柔軟性、可撓性、透明性、光沢を有し、しかも可塑剤の浸出による表面汚れの少ない改良された新しいポリ乳酸組成物とその応用製品を提供することにある。

【0006】

【課題を解決するための手段及び作用】 上記本発明の目

的は、乳酸を主成分とする重合体(A)の中に、脂肪族ジカルボン酸及び鎖状分子(以下、鎖状と記す)ジオールを主成分とする脂肪族ポリエステルからなる可塑剤(B)を、重量比(A/B) 99/1乃至50/50の範囲で混合した新規組成物によって達成される。

【0007】 ここで乳酸を主成分とする重合体とは、ポリL-乳酸、ポリD-乳酸などのポリ乳酸ホモポリマー、ポリL/D-乳酸共重合物、及びこれらにエステル結合形成性の重合原料を共重合した共重合ポリ乳酸で、重合体中の乳酸由来の成分が50重量%以上のものをいう。

【0008】 ポリ乳酸と共重合可能なエステル結合形成性原料の例としては、グリコール酸、ヒドロキシブチルカルボン酸などのヒドロキシアルキルカルボン酸、グリコリド、ブチロラクトン、ε-カプロラクトンなどのラクトン、脂肪族及び芳香族ジカルボン酸、脂肪族ジオール、末端に水酸基を持つポリアルキレンエーテル及びそのオリゴマー、ポリアルキレンカーボネート及びそのオリゴマー(ジオール)などが挙げられる。脂肪族ジカルボン酸としては、例えば、コハク酸、アジピン酸、セバシン酸、デカンジカルボン酸、ドデカンジカルボン酸など、炭素数4～20のものが好適である。芳香族ジカルボン酸の例としては、フタル酸、イソフタル酸、5-スルホイソフタル酸及びその金属(Na, Kなど)塩、テレフタル酸、ナフタレンジカルボン酸などが挙げられる。

【0009】 脂肪族ジオールとしては、エチレングリコール、プロピレングリコール、ブタンジオール、ヘキサジオール、オクタジオール、デカンジオール、ドデカンジオールなど、炭素数2～20のものが好ましい例として挙げられる。

【0010】 ポリアルキレンエーテル(グリコール)の例としては、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリブチレンエーテル及びそれらの共重合物、例えば、ポリエチレン/ポリプロピレングリコール、ポリエチレン/ブチレンエーテルなどが好ましい例として挙げられ、また、それらのオリゴマー、特に分子量2000未満、好ましくは分子量1000以下のもの、例えばジエチレングリコール、トリエチレングリコールなどが最も好ましい。共重合アルキレンエーテルは、例えばポリプロピレングリコール1モルに2モルのエチレンオキシドを付加反応させて、平均重合度3のエチレン/ポリプロピレンエーテルグリコールを得ることができ、ブタンジオール1モルにエチレンオキシド3モルを付加すれば、平均重合度4のエチレン/ブチレンエーテルグリコールを得ることができる。同様にして、ジオール類にプロピレンオキシドを付加してポリプロピレンエーテル共重合グリコールを得ることができる。

【0011】 前記ジオールとジカルボン酸とは、ほぼ等モルとなるように組合せられて共重合成分を形成する。例えば、等モルのエチレングリコールとアジピン酸が反

3

応すれば、一方の末端が水酸基で、他端がカルボキシル基のポリエチレンアジペートが得られ、モル比 101/100 で反応すれば、重合度 101 で、両末端が水酸基のポリエチレンアジペートが得られ、共にラクチドと共重合して良好なポリ乳酸/ポリエチレンアジペートブロック共重合物を得ることができる。

【0012】こうした共重合成分は、乳酸を主成分とする重合体(A)の内の50重量%以下を占める。共重合成分が多いほど重合体(A)は変性され、結晶性や耐熱性が低下し、分解性が高まる。共重合比率は、目的、用途によって任意に選択すればよいが、多くの場合1~40%、特に3~30%がよく使われ、5~20%が最も広く用いられる。

【0013】一般に、脂肪族成分を共重合すると、柔軟性、耐衝撃性が改良される効果がみられるが、ガラス転移点や耐熱性が低下する傾向がある。他方、芳香族成分の共重合によって、ガラス転移点や耐熱性が向上する傾向がある。しかし、あまり融点の高い共重合成分(例えば、芳香族ジカルボン酸とジオールからなるポリエステル)は、共重合操作や溶融成型性の観点から問題があり、共重合成分としては適切な融点、例えば融点 200℃以下、特に 180℃以下のものを選択することが望ましい。

【0014】上記共重合成分と、乳酸又はポリ乳酸との共重合は、ランダム共重合及びブロック共重合のいずれも応用できる。しかし、共重合による結晶性、融点、耐熱性などを最小限に抑制するには、ブロック共重合が特に好ましい。ブロック共重合は、例えば、共重合成分を予め重合し、分子末端に水酸基を持つポリマー又はオリゴマーとした後、その末端水酸基を重合開始点としてラクチドを重合すれば、ポリ乳酸セグメント(ブロック)と共重合物(ポリエステル)セグメントとが結合された、ブロック共重合体を得られる。また、分子末端に水酸基やカルボキシル基などを持つポリ乳酸と、同じく末端に官能基を持つ共重合成分であるポリエステルとを、ジカルボン酸、ジカルボン酸無水物、ジカルボン酸ハロゲン化合物、ジイソシアネート、ジアミンなどの2官能性化合物と反応させて連結し、ブロック共重合体を得ることができる。

【0015】本発明組成物の母体(マトリックス)ポリマーは、乳酸を主成分とする重合体(A)で、それに脂肪族ポリエステル(含オリゴマー)を主成分とする高分子型可塑剤(B)を配合したことを特徴とする。

【0016】可塑剤(B)は、脂肪族ジカルボン酸及び鎖状ジオールを主成分とするものである。即ち、可塑剤(ポリマー)の構成成分の50重量%以上が、脂肪族ジカルボン酸及び鎖状ジオールに由来するものである。

【0017】可塑剤(B)の構成成分の一つである脂肪族ジカルボン酸は、コハク酸、アジピン酸、セバシン酸、デカンジカルボン酸、ドデカンジカルボン酸など、

4

炭素数 4~50 の直鎖ジカルボン酸、特に炭素数 4~20 のものが好ましいが、側鎖や二重結合を持つものも応用できる。

【0018】可塑剤(B)の他の主要成分である鎖状ジオールは、エチレングリコール、プロパンジオール、ブタンジオール、ヘキサンジオール、オクタンジオール、デカンジオールなど、炭素数 2~20 の脂肪族ジオール及びポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリブチレングリコールなどのポリアルキレンエーテル及びそれらの共重合物及びそのオリゴマー、及びポリアルキレンカーボネート及びそのオリゴマーを包含する。ポリアルキレンエーテル及びポリアルキレンカーボネートのオリゴマーとしては、分子量 2000 未満、特に分子量 1000 以下のものが好ましい。

【0019】可塑剤(B)の主成分は、上記の脂肪族ジカルボン酸及び鎖状ジオールであるが、それら以外の成分が副次的に含まれていてもよい。副次的成分の例としては、乳酸、グリコール酸、ヒドロキシブチルカルボン酸などのヒドロキシアルキルカルボン酸、ブチロラクトン、ε-カプロラクトンなどのラクトン、芳香族ジカルボン酸、その他のエステル結合形成性成分が挙げられるが、ジアミン、ジイソシアネートなども応用可能である。

【0020】可塑剤(B)の重合度及び分子量は特に限定されないが、一般に分子量が小さいほど可塑効果が大い反面、安定性が低く、例えば成型品表面への浸出による汚染発生の可能性も大きい。多くの場合、可塑剤(B)の分子量は 500 以上、特に 1000 以上のものが好ましく、3000 以上のものが特に好ましく、5000~200000 のものが最も広く用いられる。

【0021】本発明における可塑剤の特徴の一つは、脂肪族ポリエステルを主成分とするために、ガラス転移点が低く、大きな可塑効果を有し、成型品に高い柔軟性、耐衝撃性を与える。また、必要に応じ高分子量の可塑剤とすることができ、表面浸出性が少なく、安定な効果を持続的に発揮し、可塑化に伴う強度の低下を最小限とすることができる。このような高分子可塑剤としての効果は、分子量が 3000 以上で明瞭に発揮され、特に分子量 10000 以上で顕著であり好ましい。

【0022】可塑剤(B)の末端は、カルボキシル基、水酸基などでもよく、また、それらがアルキル基、アリール基、アルキルアリール基、その他の基を有する化合物により封鎖されていてもよい。末端にカルボキシル基や水酸基を持つ場合は、母体ポリマー(A)と親和性が高いが、逆に安定性の見地からは不安定で、母体ポリマー(A)と反応したり、空気中の水分を吸収して母体ポリマー(A)の分解を促進する傾向がある。従って、可塑剤の末端官能基は、組成物の使用目的によって任意に選択すればよいが、組成物の安定性の見地からは封鎖したものが好ましい。例えば、両末端をステアリール基の

ような高級アルキル基で封鎖すれば、高級アルキル基自体の可塑効果も加算され、安定性と可塑効果の双方共に優れた組成物が得られる。

【0023】更に本発明において、可塑剤(B)の構成成分に近似する脂肪族ジカルボン酸及び鎖状ジオールを、母体ポリマー(A)の共重成分として使用することにより、母体ポリマー(A)と可塑剤(B)との分子構造の近似性を高めることができる。

【0024】ポリマー相互の分子構造の近似性は、主鎖を構成する構成単位(ジカルボン酸、ジオール、ヒドロキシカルボン酸など)の炭素原子数及び酸素原子数の近似性で現わすことができる。例えば、2種の構成単位の炭素及び酸素原子数の差が4以下なら近似性が認められ、2以下ならかなり近似性が高く、同一なら最も近似性が高い。例えば、エチレンアジペート、エチレンセバケート、ブチレンアジペート、ブチレンセバケートなどは相互近似性が高い。同様に、ジエチレングリコールとアジピン酸とのポリエステルエーテルは、ポリブチレンアジペートと近似性が高い。

【0025】ポリ乳酸の主鎖の繰返し単位の原子数は、炭素2、酸素1であり、グリコール酸のそれと全く同一で、両者は最も近似性が高い。同様に、ヒドロキシブチルカルボン酸も乳酸にかなり近い。ジカルボン酸とジオールからなるポリエステルで、繰返し単位中の原子数の少ないものの例は、エチレンサクシネートで、炭素6、酸素2であるが、その中に2つのエステル結合を含むから、エステル結合間の平均原子数では、炭素3、酸素1で、ポリ乳酸にかなり近いといえる。即ち、炭素数6以下、特に4以下のジカルボン酸やジオールからなるポリエステルは、ポリ乳酸に近似性が高い。

【0026】いずれにせよ、分子構造の近似性の高いものを、母体ポリマー(A)及び可塑剤(B)に導入することにより、優れた混和性、可塑効果、透明性などを実現することができる。母体ポリマー(A)と可塑剤(B)の分子構造の近似性が高いほどその作用効果が優れ、両者が同一の構成成分を持つ場合最も効果が著しい。例えば、母体ポリマー(A)中の共重成分の少なくとも一つが、可塑剤(B)の構成成分である脂肪族ジカルボン酸又は/及び鎖状ジオールと同じであれば、両者の親和性が極めて高く、ジカルボン酸成分とジオール成分の両方が同一であれば、最も高い親和性が実現される。即ち、同一の脂肪族ジカルボン酸/鎖状ジオールからなる同種のポリエステルを、母体ポリマー(A)中の共重成分とすると同時に、可塑剤(B)の主成分とすることにより、最高の親和性が得られ、本発明の目的に最も好ましい。勿論、母体ポリマー(A)と可塑剤(B)が共有する脂肪族ポリエステル(セグメント)は、その構成成分であるジオールとジカルボン酸とが同じであれば十分であり、その重合度は異なっても構わない。可塑剤(B)の母体ポリマー(A)への混合率

は、目的によって異なるが、一般に、混合率が大きいほど可塑化が著しい。成型品の耐熱性をあまり損なわないで耐衝撃性を付与するには、可塑剤の混合率は1~15%程度、特に3~10%程度がよく用いられる。他方、大幅な柔軟性が必要な場合は、可塑剤の混合率は10~50%程度、特に15~40%程度がよく用いられる。母体ポリマー(A)中の共重成分も可塑剤的に作用するから、共重成分が多い場合は、可塑剤(B)の混合率は比較的少量でもよい。組成物全体の中の共重成分と可塑剤(B)との重量分率の合計は、多くの場合2~70%、特に5~50%、最も多くの場合8~40%が好ましい。

【0027】可塑剤(B)は、多くの場合、母体ポリマー(A)の重合後、混合される。母体ポリマー(A)の重合原料や重合工程中に混合することも不可能ではないが、エステル交換反応により母体ポリマーと共重合したり、可塑剤が分解するのを防ぎ、所望の混合率と可塑効果を正確に実現するには、母体ポリマーの重合後、成型前又は成型工程で混合することが好ましい。

【0028】混合方法は任意であるが、溶融状態や溶液で機械的撹拌や静止混合器で混合してもよく、粉末状や粒子状で混合して溶融又は溶解してもよい。本発明の組成物は、母体ポリマー(A)と可塑剤(B)との親和性が高く、容易に均一に混合することができる。

【0029】本発明組成物中には、主成分である母体ポリマー(A)と可塑剤(B)の他に、副次的に他の成分を添加してもよい。副次的添加剤の例としては、安定剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤、顔料、着色材、各種無機粒子、各種フィラー、撥水剤、親水剤、離型剤、可塑剤、生理活性剤、防腐剤、抗菌剤、その他の類似のものが挙げられる。

【0030】以下の実施例において、部、%は特記しない限り、重量比率で示す。ポリ乳酸及びポリ乳酸共重合物の分子量は、試料のクロロホルム0.1%溶液のGPC分析で、分子量500以下のものを除く高分子物の分散の重量平均値である。

【0031】

【実施例】

《実施例1》光学純度99%以上のL-ラクチド95部に對し、共重成分として両末端が水酸基で分子量9000のポリエチレンアジペート5部、直径0.05 μ mの酸化チタン粒子0.5%、オクチル酸錫0.05%、チバガイギー社イルガノックス1010を0.2%混合し、2本のスクリュウが互いに噛み合う二軸混合送液器で、窒素雰囲気中180℃で連続的に平均30分間反応(予備)重合し、更にオクチル酸錫を0.1%添加し、互いに噛み合うスクリュウ群と、互いに噛み合う長円形(2フライト型)の撹拌素子群からなる2軸混練機を用い、190℃で平均15分間重合した後、最終ペント孔より、溶融し水分率10ppm以下とした可塑剤P1を5%供給して混合し、更にケニックス社の静止混合素子60個を内蔵した円筒中を通過させた後、口

金孔より押し出し、水で冷却、固化、切断して、チップC1を得た。

【0032】可塑剤P1は、分子量約4000のポリエチレンアジペートの両末端水酸基をステアリン酸でエステル化、封鎖した分子量約4500のもので、他に固相重合開始利用にトリエチレングリコールを0.3%混合したものである。

【0033】チップC1を120℃、圧力1.5kg/cm²の窒素中で12時間加熱し、更に160℃、48時間常圧熱処理（固相重合）して、チップC2を得た。チップC2の平均分子量は162000、残存モノマー（ラクチド）は0.2%であった。

【0034】チップC2を用い、それを射出成型してV字形ノッチの付いた衝撃試験片を作成した。同じくチップC2をスクリュウ押出機で210℃で溶解し、T型口金のスリットより押し出し、冷却した後、90℃で縦方向に3.1倍、横方向に2.9倍延伸して、厚さ50μmのフィルムを作成した。

【0035】チップC2と略同様にして、但し、ラクチド重合時に共重合成分を加えずに得たポリ乳酸ホモポリマーに、可塑剤P1を5%添加、混合して得たものをチップC3とする。チップC3の分子量は163000で、残存モノマー量は0.2%である。チップC3から、チップC2と同様にして衝撃試験片及び延伸フィルムを作成した。

【0036】チップC2と略同様にして、但し、ラクチド重合時に共重合成分を加えずに得たポリ乳酸ホモポリ*

*マーに、可塑剤も添加しないでチップC4を得た。チップC4の分子量は169000で、残存モノマー量は0.2%である。チップC4から、チップC2と同様にして衝撃試験片及び延伸フィルムを作成した。

【0037】チップC2と略同様にして、但し、可塑剤P1の代わりに分子量約4500のポリε-カプロラク톤を添加混合し、以下固相重合を同様に行って得たものをチップC5とする。チップC5の分子量は153000、残存モノマー量0.3%であった。チップC5から、チップC2と同様にして衝撃試験片及び延伸フィルムを作成した。

【0038】チップC2と略同様にして、但し、ラクチド重合時に共重合成分を加えず、重合後可塑剤P1の代わりに分子量約4500のポリε-カプロラク톤を添加して混合し、以下同様に固相重合して得たものをチップC6とする。チップC6の分子量は154000、残存モノマーは0.3%であった。チップC6から、チップC2と同様にして衝撃試験片及び延伸フィルムを作成した。

【0039】チップC2～C6から得た各試験片を用いて、衝撃強度を測定し、また各延伸フィルムの透明性を肉眼判定した。その結果を表1に示す。表1に見るように、本発明組成物の衝撃強度及び透明度は、比較例よりも優れ、特に母体ポリマーと可塑剤が同一の共重合成分を持っているチップC2から得たものが最も優れた性能を示している。

【0040】

【表1】

チップ	衝撃強度 (kg・cm/cm)	フィルム透明度	備考
C2	6.1	◎ 最良	本発明
C3	4.6	○ 良	本発明
C4	1.9	○ 良	比較例
C5	3.8	× 不良	比較例
C6	4.0	△ やや不良	比較例

《実施例2》実施例1のチップC2と略同様にして、但し、ラクチド重合時に、ジエチレングリコールとアジピン酸を重合したポリエーテルエステルで、分子量約9000、両末端が水酸基のものを5%共重合し、共重合後、可塑剤P1の代わりにジエチレングリコールとアジピン酸とを重合したポリエーテルエステルで両末端をラウリン酸でエステル化、封鎖した分子量約6000のものを5%添加し、以下同様にチップ化、固相重合してチップC7を得た。チップC7の分子量は171000で、残存ラクチドは0.1%であった。チップC7から得た試験片の衝撃強度は6.3kg・cm/cm、延伸フィルムの透明度はチップC2から得たフィルムと同等で、極めて優れていた。

【0041】

【発明の効果】本発明によって、母体ポリマー（A）及び可塑剤（B）の組成の広範な組み合わせが可能となり、目的や用途に応じて、多様な可塑化されたポリ乳酸組成物が得られる。特に母体ポリマーに親和性の高い可塑剤を組み合わせることにより、優れた柔軟性、衝撃強度、透明感を持つ成型品が得られ、可塑剤の表面浸出による汚れなどを抑制できる。同様に分子量の高い可塑剤を用いることにより、可塑効果の永続性、安定性に優れ、表面汚れの少ない組成物を得ることができる。これらの優れた効果は、母体ポリマーである乳酸を主成分とする重合体（A）と可塑剤（B）とに、相互に近似性の高い成分を導入することにより、一層著しくなり、同一の成分を導入することにより最も顕著な効果が得られ

る。

【0042】また、脂肪族ジカルボン酸、脂肪族ジオールは分解性に優れ、それらから得られる脂肪族ポリエステルも生分解性に優れ、それを導入した母体ポリマー(A)及び可塑剤(B)も生分解性に優れる。一般に、脂肪族ジカルボン酸やジオールが有するアルキル基の炭素数が多くなると、撥水性が高まり、それらを構成成分とする母体ポリマー(A)や可塑剤(B)の生分解性が抑制される傾向があるが、それらの組成物は長寿命、低分解性を必要とする用途に適している。

【0043】ポリアルキレンエーテル、特にそのオリゴマー、例えば、ジエチレングリコールやトリエチレングリコール、低分子量ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコールなどを応用した場合は、可塑効果、特

に柔軟性に優れた成型品が得られる。また生分解性も十分に認められ、環境保護その他の目的にも合致する。更に、可塑剤の添加率を変化することにより、成型品の分解性や物性を大幅に変化させることができ、広範な用途に好適に用いることができる。特に高分子量の可塑剤を用いると、可塑剤を多量に混合しても低分子可塑剤に比べて特性(例えば強度)の劣化が少なく、優れた柔軟な製品を得ることができる。

【0044】本発明の組成物は、繊維、編物、織物、不織布、紙、フェルト、網、ロープ、フィルム、シート、板、棒、チューブ、多孔質成型品、各種容器、各種部品、各種複合材料、その他各種の成型品の用途に応じて、最適な特性に改良して用いることができる。